(57) 要約

CHO細胞で生産された、配列表配列番号1のアミノ酸配列を有する HMWヒトMP52と命名されたタンパク質、HMWヒトMP52を生 産する方法および有効成分としてHMWヒトMP52を含有する医薬組 成物。

HMWヒトMP52は骨誘導促進作用を有するので、骨疾患などの治療または予防に使用され得る。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	BEEEFFGGGGGHILITIKKKKK DDDEEFFGGGGGHILITIKKKKK DDDEEFFFGGGGGHILITIKKKKK NT THE STEPE STEEFF STAND ST	LLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLL	PPRRSSSSSSSTTTTTTTUUUUV PPRRSSSSSSSTTTTTTTTUUUUV PPRRSSSSSSSSTTTTTTTTUUUUV レルーシーウンロロネワヤージルルリクガメズィールーシーウンロロネワヤージルルリクガメズィーカルロススシススセスチトタトトトウウアウヴーカー・クロロン・ド・衆タム・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・
--------------------------------------	--	--------------------------------------	--

明 細 書

新規なタンパク質HMWヒトMP52

技術分野

本発明は新規なHMWヒトMP52およびHMWヒトMP52からなる特に軟骨および骨誘導促進のための医薬組成物に関する。特に、医薬組成物は、骨代謝異常による骨疾患例えば骨粗鬆症治療のため、骨折治療のため、また整形外科的再構築、骨移植、美容外科および歯科治療の目的のために有用である。更に、該組成物は軟骨疾患の治療に有用である。

10 背景技術

5

25

ビタミンD₃、カルシトニン、エストロゲンおよびビスホスホネート 誘導体を含む医薬組成物が実際に臨床で骨疾患の治療に使用されてきた。 しかし、それらの治療結果は完全に満足すべきものではなく、より良い 医薬組成物が非常に望まれている。

TGF-βジーンスーパーファミリーに属する成長因子例えばBMP、TGFおよびインヒビン関連タンパク質が創傷治癒および組織修復に有用なことが報告されている。これらのタンパク質のうちいくつかは骨誘導活性を有することも知られている。PCT出願 WO 93/16099 および WO 95/04819 には、ヒトTGF-β様タンパク質をコードしているDNA配列および好適なタンパク質としてヒトMP52が開示されている。

E. E. Storm等は、Nature、1994年、368巻、639~642頁に、3種のマウス成長/分化因子、すなわち、GDF5、GDF6およびGDF7が $TGF-\beta$ ジーンスーパーファミリーの新規なメンバーとして同定され、またGDF5遺伝子での突然変異によりマウスで短肢症を惹起することを報告している。マウスGDF5は、1個のアミノ酸を除いて、ヒトMP52と同一の予想成熟型のアミノ酸配列を有している。しかしこの報

告には、骨疾患の治療にこれらのタンパク質を使用することについては 示唆されていない。

発明の開示

5

10

本発明の目的は、骨または軟骨誘導促進剤として有用であるさらに進んだ成長因子を提供することである。

成熟MP52は120個のアミノ酸を有するタンパク質とみなされている。そのアミノ酸配列は、配列表配列番号1 (V095/04819) の355番目から474番目までである。驚くべきことに、適当なDNA配列を発現させると、種々のアミノ酸配列の長さを有するタンパク質、

すなわち成熟MP52およびHMW(高分子量)ヒトMP52を製造することを本発明者等は見い出した。本発明は、骨誘導作用を有し、骨疾患の予防および(または)治療に有用であるHMWヒトMP52を確認するのに初めて成功したものである。

本発明は次の定義のいずれかに入るHMWヒトMP52に関する:

- 15 (1) 配列表配列番号1の1番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質。
 - (2) 配列表配列番号1の121番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質。
- (3) 配列表配列番号1の122番目から474番目までのアミノ酸 20 配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質。
 - (4) 配列表配列番号1の121番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドおよび配列番号1の122番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質。
- (5) 配列表配列番号1の1番目から474番目までのアミノ酸配列 25 を有するペプチドおよび配列番号1の121番目および(または)122 番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドからなる二量 体タンパク質。

(6) 配列表配列番号1の1番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドおよび配列番号1の355番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質。

(7) 配列表配列番号1の121番目および(または)122番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドおよび配列番号1の355番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質。

5

20

25

タンパク質は通常システインで形成される-S-S-結合を介して二 量体として存在する。本明細書でのペプチドは単量体を意味する。

10 HMWヒトMP52は未分化間葉細胞からの軟骨の形成を誘起し、骨芽細胞の分化、成熟を促進する。従って、HMWヒトMP52は骨代謝異常に因る骨疾患例えば骨粗鬆症の予防および(または)治療に有効である。これらのものはまた骨折の治癒過程を促進する。更に、これらのものは整形外科的再構築、骨移植および歯科治療においてその骨誘導活性により有用である。更にまた、HMWヒトMP52は軟骨代謝異常に因る軟骨障害の予防および(または)治療に有効である。

本発明のその他の目的は、HMWヒトMP52の生産方法を提供するものであり、本発明方法では、配列番号1に示すHMWヒトMP52をコードしているDNA配列を適当な宿主細胞に導入し、DNA発現およびタンパク質形成に好ましい条件下で培養し、次いで該宿主細胞から採集された他のタンパク質から該タンパク質を単離する。

本発明の構成のうちで、配列番号1に説明したDNA配列は、HMW ヒトMP52、またそのより短い部分の生産に使用し得る。但し、それらがHMWヒトMP52をなおコードしていて、かつ適当なベクター/宿主細胞系でのDNA配列の発現が可能であることを条件とする。適当な発現系は当業者に知られていて、配列番号1のDNA配列の長さに対する最小要件が何であるかを通常の実験により定めることができ

る。

5

10

タンパク質形成に続いて、タンパク質をそれ自体既知の方法により宿主細胞から採取し、最後にHMWヒトMP52を単離する。特に、HMWヒトMP52の単離は、当業者に知られている極めて正確に分化する単離方法を用いて実施することができる。例えば、逆相HPLCがこの目的に適合するものと考えられる。

本発明のその他の目的は、HMWヒトMP52を含む医薬組成物を提供することにある。場合により、本組成物は通常の担体物質、添加物質、希釈剤および(または)賦形剤を含有していてもよい。本発明の医薬組成物は、骨誘導活性を有するため、骨、軟骨、結合組織、皮膚、粘膜、上皮または歯の損傷の治療または予防、人工歯根への適用、および創傷治癒および組織再生プロセスへの適用に有用である。

HMWヒトMP52の1種を個別にあるいは、HMWヒトMP52の 混合物の形態で投与することが可能である。

15 骨代謝異常に因る骨疾患の治療のためには、HMWヒトMP52を注射例えば静脈注射、筋肉内注射および腹腔内注射、経口投与、非経口投与例えば座剤、または他の任意の常法により全身投与することができる。

骨折の治療のためには、これらのものは注射、経口および非経口投 与により全身または局所投与することができる。また、HMWヒトMP 52を含むマトリックスを骨折した骨に近い領域に移植するのが好まし い。適当なマトリックスは、天然重合体例えばコラーゲンおよびフィブ リン接着剤(fibrin glue)および生体内で分解可能な人工重合体例え ばポリ乳酸グリコール酸共重合体である。

25 整形外科的再構築、美容外科、骨移植および人工歯根の場合、HMW ヒトMP52を例えば移植すべき骨および歯の表面にコラーゲン・ペースト、フィブリン接着剤およびその他の接着性物質によって被覆するこ

とができる。このものは骨および歯がそのまわりに移植される組織、骨または歯槽骨にも適用できる。骨移植の場合、このものは天然および人工骨双方に使用することができる。人工骨および歯の材料としては、通常の材料例えば金属、セラミック、ガラスおよびその他の天然または人工無機物質が使用される。ハイドロキシアパタイトが好適な人工物質である。人工骨は、内部の濃密な物質およびその他の部分の多孔性の材料により構成することができる。例えば人工骨の内部材料に密度の高い金属、そしてその外側の材料に多孔性の金属を使用する。人工骨の材料の1つに多孔性ハイドロキシアパタイトがあげられる。このような多孔性材料を用いると、HMWヒトMP52はその中に浸透することができる。人工骨の表面をざらざらにして、そこにHMWヒトMP52を保持することができる。

骨再構築を促進するために、ガン性骨組織を除去した部分にHMWヒトMP52を投与できる。

15 HMWヒトMP52の投与量は、目的および適用方法に基づいて定められる。一般に、全身投与のときは、投与量は 1μ g $\sim 100 \mu$ g/kgである。人工歯根に使用するときは、好適な投与量は 30μ g ~ 30 mg/部位である。

これらの精製HMWヒトMP52は任意の通常の形態例えば注射液、 丸剤、カプセル剤および座剤に処方することができる。局所投与のため には、HMWヒトMP52をマトリックス例えばコラーゲン、フィブリ ン接着剤およびポリ乳酸グリコール酸共重合体に包含させる。人工歯根 および骨移植のためには、このものを骨および歯の表面または多孔性部 分に投与する。

25 図面の簡単な説明

5

10

図1はHMWヒトMP52発現ベクターpMSS99(5.0kb) のプラスミドマップである。pMSS99でのHMWヒトMP52 DNA

塩基配列は、配列表の配列番号1に示す576番目から2279番目の ヌクレオチドである。

発明を実施するための最良の形態

実施例を示して本発明を具体的に説明する。

5 実施例1

10

15

20

25

HMWヒトMP52の製造

(1) HMWヒトMP52の発現ベクターの構築

Biopharm GmbHのDr. Hoettenから提供されたヒトMP52遺伝子を含むpSK52sベクターをHind IIIで消化後、ヒトMP52遺伝子を含むDNAフラグメントを0.8%低融点アガロースゲルからの抽出により単離し、Behringwerke AGの Dr. Gerd Zettlmeissl から提供されたpABstopベクターのHind III部位に結合させた。図1に示すHMWヒトMP52発現ベクターのpMSS99(5.0kb)の構造をDNA塩基配列決定および制限酵素消化により確認した。pMSS99のHMWヒトMP52 DNA塩基配列は、配列表の配列番号1に示した576番目から2279番目までのヌクレオチドであった。

(2) HMWヒトMP52を生産するCHOクローンの確立

Behringwerke AG の Dr. Zettlmeissl から提供されたCHO-DUKX-B11細胞、すなわちCHO細胞の突然変異株に、pMSS 99および Dr. Zettlmeissl から提供されたpSVOAdhfrをりん酸カルシウムDNA共沈法によって導入した。次に、HMWヒトMP52の高産生細胞株をメトトレキセート (MTX) を用いる遺伝子増幅法により確立した。

pMSS99の10μgおよびpSVOAdhfrの2μgを25mM HEPES-140mM NaCl-0.75mM Na₂HPO₄ (pH 7.05) 1mlに溶解し、次に2.5M CaCl₂50μlと混合した。得られた 沈殿を10cmディシュ中のCHO-DUKX-B11細胞に重層し、

室温で30分間放置した。次に、10%ウシ胎児血清(FBS)を含むリボーおよびデオキシリボーヌクレオチド含有MEM ALPHA培地(MEM α^+)8mlを細胞層に加え、 CO_2 インキュベーター中 $4\sim6$ 時間培養した。細胞を10%グリセロールで室温3分間処理した後、

- 5 10% FBSを含むMEMα+培地で2日間培養した。次に10%透析FBSを含むリボーおよびデオキシリボーヌクレオチド不含MEMALPHA培地(MEMα)中に細胞を撒き直して形質転換株を選択した。形質転換クローンを単離し、次に記述するウェスターンブロッティング分析によりHMWヒトMP52の発現を検定した。
- HMWヒトMP52産生クローンを更にメトトレキセート(MTX)の 濃度を上げることにより段階的に選択して、 $pSVOAdhfr遺伝子に従ってMP52遺伝子を増幅させた。<math>400nMMTXで1~3\mu g$ のHMWヒトMP52/ 10^6 細胞/24時間産生する数個のクローンが得られた。
- 15 (3) 培養上清液中のHMWヒトMP52の検出

次のとおりのウェスターンブロッティング分析により、HMWヒトM P52の発現についてクローンを検定した:培養上清液(1~15μ1)を還元条件下にSDS-PAGE(15~25%ポリアクリルアミド勾配ゲル、第一化学)により分離し、次にタンパク質をPVDF膜(Clear Blot Membrane-P, ATTO)に転写した。膜を Block Ace (大日本製薬)で1時間ブロックし、Tris緩衝食塩水(TBS)ですすぎ、次に10倍希釈された Block Ace 中のHMWヒトMP52に対するニワトリ抗体10μg/mlで一晩処理した。膜を0.1% Tween20を含むTBS(TTBS)で洗った後、膜を10倍希釈 Block Ace 中のウサギ抗ニワトリIgG-ALP複合体(Sigma A9171)で処理した。膜をTTBSで洗い、アルカリ性ホスファターゼ複合体基質キット(BIO-RAD)と反応させてMP52に相当するバンドを可視化した。

(4) HMWヒトMP52生産CHOセル・ラインの細胞培養 HMWヒトMP52の最高生産性を有するCHOセル・ラインのMC -2 [このMC-2は、1995年6月21日に、通商産業省工業技術院 生命工学工業技術研究所 (日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号 (郵 便番号305) に受託番号FERM BP-5142として国際寄託さ 5 れた] を10%FBS、400nM MTX、100U/m1ペニシリン、 $100 \mu g / m1ストレプトマイシンを加えたMEM <math>\alpha$ を入れたローラ ーボトルで増殖させた。MC-2細胞がコンフルエンシーに達した後、 細胞を血清を含まないMEMα⁻で洗い、次に10mM HEPES (pH 7.3)、10 KIU Aprotinin、1 mM 酪酸ナトリウム、6 μg/mlセレン酸 10 ナトリウム、 5μ g/mlトランスフェリン、 18μ g/mlエタノールア >> $9 \mu g/m14 \rightarrow 2 2 1 \rightarrow 100 U/m14 = 2 1 \rightarrow 100 \mu g$ /mlストレプトマイシンを添加した血清を含まないDME/F12中で 培養した。馴化培地を1週間毎日採集した。

15 (5) HMWヒトMP52の精製

20

25

CHO培養上清液および0.1容量0.2 Mりん酸ナトリウム緩衝剤、pH6.0を混合し、50 mM NaC1、20 mMりん酸ナトリウム緩衝剤、pH6.0で予め平衡化しておいたPOROS HSカラム(10 ml、Per Septive Biosystems)にかけた。タンパク質を0.05~2 M直線勾配 NaC1で溶出し、10 mlフラクション20本に採集した。溶離された MP52は3つのタイプの単量体として認められ、それらの見掛け分子量は、還元条件下でのSDS-PAGE分析により約52、40および14kDであると測定された。これらの単量体は、3つのタイプのホモニ量体(104kD、80kDおよび28kD)および3つのタイプのヘテロニ量体(92kD:40kD~52kD、66kD:14kD~52kD、および54kD:14kD~40kD)を形成し、これらの二量体すべてをHMW(high molecular weight:高分子量)ヒトMP52と命名した。但し、28

kDホモ二量体はヒトMP52の成熟ホモ二量体として知られている(WO 95/04819)と思われるので除外する。従って、104kDホモ二量体および80kDホモ二量体を上記のフラクションから単離してN末端アミノ酸配列および生物活性を検定した。

5 番目から9番目までのフラクションをプールし、約10倍に濃縮した。濃縮物を、1M NaC1を含む20mMりん酸ナトリウム緩衝剤、pH7.1で予め平衡化した Superdex 200pg(1.6 cm I.D.×60 cm、Pharmacia)に充填した。流速0.5 ml/分で溶離を行った。104 kDホモ二量体を含むフラクションと80kDホモ二量体を含むフラクションと80kDホモ二量体を含むフラクションとを別個にプールした。各フラクションを逆相HPLCカラム(RESOURCE RPC、3 ml、Pharmacia)にかけ、これらのタンパク質を35~40%アセトニトリルで溶出した。単離したHMWヒトMP52の濃度を、SDS-PAGEゲルでのタンパク質のバンドのデンシトメトリーにより測定した。

N末端アミノ酸配列分析は、パルス液ガス相シークエンサー(Applied Biosystems モデル476)を用いて、80kDホモ二量体および104kDホモ二量体について、それぞれ行った。結果を表1に示す。

表 1

HMW MP52 Nー末端アミノ酸

20

80kD Lys Ala Arg Glu Pro Gly Pro Pro Arg Glu Pro
Ala Arg Glu Pro Gly Pro Pro Arg Glu Pro Lys
104kD Ala Pro Asp Leu Gly Gln Arg Pro Gln Gly Thr

アミノ酸配列 8 0 k D は配列表配列番号 1 の Lys 121または Ala 122からArg 474に由来し、またアミノ酸配列 104kD はAla 1からArg 474に由来した。CHO細胞は3つのタイプ のホモ二量体、104kD、80kDおよび28kD、および3つのタイプの

ヘテロ二量体、すなわち92kD、66kDおよび54kDの二量体を生産することが新たにわかった。

実施例2

生物学的活性

5 新生児ラット頭蓋冠細胞からクローニングされた骨原性細胞様ROB - C 2 6 細胞 (Calcif. Tissue Int., 49巻, 221~225頁、1991年) を1.5×104細胞/ウエルの密度で48-ウエル・マルチ・ウエルプ レート (Coaster) にのせ、10% FBS 含有MEMα 中で3日間前培 養した。培地を除去した後、10%FBSを含有する新たな $MEM\alpha$ および10mM HCl中連続希釈した80kDまたは104kD HMWヒト 10 MP52を培養物に加え、培地および添加物を3日目に交換しながら6 日間培養した。細胞層をりん酸緩衝食塩水で洗い、1 mM MgCl2を含 む 0.2% Nonidetで抽出した。アルカリ性ホスファターゼ(ALP)活 性をTakuwa等の方法 (Am. J. Physiol., 257巻, E797~E803頁、1989 年)に従って測定した。表2に示すように、80kDまたは104kDの 15 HMWヒトMP52でのROB-C26細胞の処理により、ウエル当り のALP総活性が濃度依存的に増大した。

20

25

表 2

ROB-C26セル・ラインのALP活性に対する 80kDおよび104kD HWVヒトWP52の影響

_	化合物	漫度(ng/ml)	ALP活性 (nmol/分/ウエル)			
5	ビークル(10mM HC1) ー処理比較対照	. –	5. 47±0. 81			
	80kD HWW	8. 6	5. 4 2±1. 0 9			
	E NP52	29	7.00 ± 0.89			
10		86	14.30±0.24*			
		290	16.28±0.19*			
		860	18.41±1.95*			
	104kD HWW	11	6.51±0.90			
	ヒトMP52	38	7.54 \pm 0.29			
		110	8. 32±0. 12*			
15		380	12.07±0.53*			
		1100	16.98±0.47*			

数値は、3または4培養物の平均生標準偏差を表わす。

20

^{*} p < 0.01、ビークル処理した比較対照との比較(Dunnett テスト)。

配列表

配列番号:1

配列の型:対応するタンパク質のヌクレオチド

配列の長さ:2703

5 鎖の数:二本鎖

トポロジー:直線状

分子の型: cDNA - mRNA

起源

生物名:ヒト (homo sapiens)

10 640~720 bp シグナルペプチド

1783~2142 bp 成熟ペプチド

組織の種類:ヒト胎児

配列記載:配列番号1:

CCATGGCCTC GAAAGGGCAG CGGTGATTTT TTTCACATAA ATATATCGCA CTTAAATGAG 60 TTTAGACAGC ATGACATCAG AGAGTAATTA AATTGGTTTG GGTTGGAATT CCGTTTCCAA 15 120 TTCCTGAGTT CAGGTTTGTA AAAGATTTTT CTGAGCACCT GCAGGCCTGT GAGTGTGTGT 180 GTGTGTGTGT GTGTGTGTGA AGTATTTTCA CTGGAAAGGA TTCAAAACTA 240 GGGGGAAAAA AAAACTGGAG CACACAGGCA GCATTACGCC ATTCTTCCTT CTTGGAAAAA 300 TCCCTCAGCC TTATACAAGC CTCCTTCAAG CCCTCAGTCA GTTGTGCAGG AGAAAGGGGG 360 CGGTTGGCTT TCTCCTTTCA AGAACGAGTT ATTTTCAGCT GCTGACTGGA GACGGTGCAC 20 420 GTCTGGATAC GAGAGCATTT CCACTATGGG ACTGGATACA AACACACC CGGCAGACTT 480 CAAGAGTCTC AGACTGAGGA GAAAGCCTTT CCTTCTGCTG CTACTGCTGC TGCCGCTGCT 540 TTTGAAAGTC CACTCCTTTC ATGGTTTTTC CTGCCAAACC AGAGGCACCT TTGCTGCTGC 600

25 Met Arg Leu Pro Lys

CGCTGTTCTC TTTGGTGTCA TTCAGCGGCT GGCCAGAGG ATG AGA CTC CCC AAA

-25

654

CTC CTC ACT TTC TTG CTT TGG TAC CTG GCT TGG CTG GAC CTG GAA TTC 702

	Leu Leu	ı Thr	Phe	Leu	Leu	Tr	Tyr	Leu	ı Ala	Tr	Leu	ı Asp	Leu	ı Glu	Phe	
		-20				·	-15					-10)			
•	ATC TGC	ACT	GTG	TTG	GGT	GCC	CCT	GAC	TTG	GGC	CAG	AGA	CCC	CAC	GGG	750
	Ile Cys	Thr	Val	Leu	Gly	Ala	Pro	Asp	Leu	G1y	Gln	Arg	Pro	Glr	Gly	
5	-5					1				5					10	
	ACC AGG	CCA	GGA	TTG	GĊC	AAA	GCA	GAG	GCC	AAG	GAG	AGG	CCC	CCC	CTG	798
	Thr Arg	Pro	G1y	Leu	Ala	Lys	Ala	Glu	Ala	Lys	G1u	Arg	Pro	Pro	Leu	
				15					20					25		
	GCC CGG	AAC	GTC	TTC	AGG	CCA	GGG	GGT	CAC	AGC	TAT	GGT	GGG	GGG	GCC	846
10	Ala Arg	Asn	Va1	Phe	Arg	Pro	Gly	G1y	His	Ser	Tyr	G1y	G1y	Gly	Ala	
			30					35					40			•
	ACC AAT	GCC	AAT	GCC	AGG	GCA	AAG	GGA	GGC	ACC	GGG	CAG	ACA	GGA	GGC	894
,	Thr Asn	Ala	Asn	Ala	Arg	Ala	Lys	Gly	Gly	Thr	G1y	G1n	Thr	G1y	Gly	
		45					50					55				
15	CTG ACA	CAG	CCC	AAG	AAG	GAT	GAA	CCC	AAA	AAG	CTG	CCC	CCC	AGA	CCG	942
	Leu Thr	Gln	Pro	Lys	Lys	Asp	Glu	Pro	Lys	Lys	Leu	Pro	Pro	Arg	Pro	
•	60			•		65					70					
	GGC GGC	CCT	GAA	CCC	AAG	CCA	GGA	CAC	CCT	CCC	CAA	ACA	AGG	CAG	GCT	990
	Gly Gly	Pro	Glu	Pro	Lys	Pro	G1y	His	Pro	Pro	G1n	Thr	Arg	G1n	Ala	
20	75				80					85					.90	
	ACA GCC	CGG	ACT	GTG	ACC	CCA	AAA	GGA	CAG	CTT	CCC	GGA	GGC	AAG	GCA	1038
	Thr Ala	Arg '	Thr	Val	Thr	Pro	Lys	Gly	G1n	Leu	Pro	Gly	Gly	Lys	Ala	
				95					100					105		
	CCC CCA	AAA (GCA (GGA '	TCT	GTC	CCC	AGC	TCC	TTC	CTG	CTG	AAG	AAG	GCC	1086
25	Pro Pro	Lys I	Ala (Gly S	Ser	Val	Pro	Ser	Ser	Phe	Leu	Leu	Lys	Lys	Ala	
		1	110					115					120			
	AGG GAG	ccc (GGG (ccc (CCA	CGA	GAG	CCC	AAG	GAG	CCG	TTT	CGC	CCA	CCC	1134

	Arg Glu Pro Gl	y Pro Pro Arg	Glu Pro Lys Glu	Pro Phe Arg Pro	Pro
	125		130	135	
	CCC ATC ACA CC	C CAC GAG TAC	ATG CTC TCG CTC	TAC AGG ACG CTG	TCC 1182
	Pro Ile Thr Pr	o His Glu Tyr	Met Leu Ser Leu	Tyr Arg Thr Leu	Ser
5	140	145		150	
	GAT GCT GAC AG	A'AAG GGA GGC	AAC AGC AGC GTG	AAG TTG GAG GCT	GGC 1230
	Asp Ala Asp Ar	g Lys Gly Gly	Asn Ser Ser Val	Lys Leu Glu Ala	Gly
	155	160	165	· i	170
	CTG GCC AAC AC	C ATC ACC AGC	TTT ATT GAC AAA	GGG CAA GAT GAC	CGA 1278
10	Leu Ala Asn Th	r Ile Thr Ser	Phe Ile Asp Lys	Gly Gln Asp Asp	Arg
		175	180	185	
	GGT CCC GTG GTG	C AGG AAG CAG	AGG TAC GTG TTT	GAC ATT AGT GCC	CTG 1326
	Gly Pro Val Val	l Arg Lys Gln	Arg Tyr Val Phe	Asp Ile Ser Ala	Leu
	190	0 .	195	200	
15				ATC TTG CGG AAG	
		Leu Leu Gly	Ala Glu Leu Arg	Ile Leu Arg Lys	Lys
	205		210	215	
				GGC GGG CGG GCT	
0.			Ala Ala Pro Gly	Gly Gly Arg Ala	Ala
20	220	225		230	
				CAG CCG GCC TCC	
			Pro Ser Gly Arg	Gln Pro Ala Ser	Leu .
	235	240	245		250
05				TCT GGC TGG GAG	
25	Leu Asp Val Arg			Ser Gly Trp Glu	Val
	MTO 010 170 5	255	260	265	
	TIC GAC ATC TGG	AAG CTC TTC C	GA AAC TTT AAG	AAC TCG GCC CAG	CTG 1566

	Phe	Asp	Ile	Trp	Lys	Leu	Phe	Arg	Asn	Phe	: Lys	Asn	Ser	Ala	G1n	Leu	
				270					275					280		٠	
	TGC	CTG	GAG	CTG	GAG	GCC	TGG	GAA	CGG	GGC	AGG	GCC	GTG	GAC	CTC	CGT	1614
	Cys	Leu	G1u	Leu	Glu	Ala	Trp	Glu	Arg	G1y	Arg	Ala	-Val	Asp	Leu	Arg	
5			285					290					295				
	GGC	CTG	GGC	TTC	GAC	CGC	GCC	GCC	CGG	CAG	GTC	CAC	GAG	AAG	GCC	CTG	1662
	G1y	Leu	Gly	Phe	Asp	Arg	Ala	Ala	Arg	G1n	Val	His	Glu	Lys	Ala	Leu	
		300					305					310		,			
	TTC	CTG	GTG	TTT	GGC	CGC	ACC	A'AG	AAA	CGG	GAC	CTG	TTC	TTT	AAT	GAG	1,710
10	Phe	Leu	Va1	Phe	Glÿ	Arg	Thr	Lys	Lys	Arg	Asp	Leu	Phe	Phe	Asn	Glu	
	315					320					325					330	
	ATT	AAG	GCC	CGC	TCT	GGC	CAG	GAC	GAT	AAG	ACC	GTG	TAT	GAG	TAC	CTG	1758
	Ile	Lys	Ala	Arg	Ser	Gly	Gln	Asp	Asp	Lys	Thr	Val	Tyr	G1u	Tyr	Leu	
					335					340					345		
15	TTC	AGC	CAG	CGG	CGA	AAA	CGG	CGG	GCC	CCA	CTG	GCC	ACT	CGC	CAG	GGC	1806
	Phe	Ser	G1n	Arg	Arg	Lys	Arg	Arg	Ala	Pro	Leu	Ala	Thr	Årg	G1n	G1y	
				350					355					360			
	AAG	CGA	CCC	AGC	AAG	AAC	CTT	AAG	GCT	CGC	TGC	AGT	CGG	AAG	GCA	CTG	1854
	Lys	Arg	Pro	Ser	Lys	Asn	Leu	Lys	Ala	Arg	Cys	Ser	Arg	Lys	Ala	Leu	
20			365					370					37 5				
				TTC													1902
	His		Asn	Phe	Lys	Asp	Met	Gly	Trp	Asp	Asp	Trp	Ile	Ile	Ala	Pro	
		380					385					390					
				GAG													1950
25	Leu	Glu	Tyr	G1u	Ala	Phe	His	Cys	Glu	G1y	Leu	Cys	Glu	Phe	Pro	Leu	
	395					400					405					410	
	CGC	TCC	CAC	CTG	GAG	CCC	ACG	AAT	CAT	GCA	GTC	ATC	CAG	ACC	CTG	ATG	1998

	And Courting London D. Mr. A. W. As an analysis	
	Arg Ser His Leu Glu Pro Thr Asn His Ala Val Ile Gln Thr Leu Met	
	415 420 425	
	AAC TCC ATG GAC CCC GAG TCC ACA CCA CCC ACC TGC TGT GTG CCC ACG "	2046
	Asn Ser Met Asp Pro Glu Ser Thr Pro Pro Thr Cys Cys Val Pro Thr	
5	430 435 440	
	CGG CTG AGT CCC ATC AGC ATC CTC TTC ATT GAC TCT GCC AAC AAC GTG	2094
	Arg Leu Ser Pro Ile Ser Ile Leu Phe Ile Asp Ser Ala Asn Asn Val	
	445 450 455	
	GTG TAT AAG CAG TAT GAG GAC ATG GTC GTG GAG TCG TGT GGC TGC AGG	2142
10	Val Tyr Lys Gln Tyr Glu Asp Met Val Val Glu Ser Cys Gly Cys Arg	
	460 465 470	
	TAG CAGCACTGGC CCTCTGTCTT CCTGGGTGGC ACATCCCAAG AGCCCCTTCC	2195

	475	
15	TGCACTCCTG GAATCACAGA GGGGTCAGGA AGCTGTGGCA GGAGCATCTA CACAGCTTGG	2255
	GTGAAAGGGG ATTCCAATAA GCTTGCTCGC TCTCTGAGTG TGACTTGGGC TAAAGGCCCC	2315
	CTTTTATCCA CAAGTTCCCC TGGCTGAGGA TTGCTGCCCG TCTGCTGATG TGACCAGTGG	2375
	CAGGCACAGG TCCAGGGAGA CAGACTCTGA ATGGGACTGA GTCCCAGGAA ACAGTGCTTT	2435
	CCGATGAGAC TCAGCCCACC ATTTCTCCTC ACCTGGGCCT TCTCAGCCTC TGGACTCTCC	2495
20	TAAGCACCTC TCAGGAGAGC CACAGGTGCC ACTGCCTCCT CAAATCACAT TTGTGCCTGG	2555
	TGACTTCCTG TCCCTGGGAC AGTTGAGAAG CTGACTGGGC AAGAGTGGGA GAGAAGAGGA	2615
	GAGGGCTTGG ATAGAGTTGA GGAGTGTGAG GCTGTTAGAC TGTTAGATTT AAATGTATAT	2675
	TGATGAGATA AAAAGCAAAA CTGTGCCT	2702

請求の範囲

- 1.(1) 配列表配列番号1の1番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質、
- (2)配列表配列番号1の121番目から474番目までのアミノ酸 配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質、
 - (3) 配列表配列番号1の122番目から474番目までのアミノ酸 配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質、
- (4)配列表配列番号1の121番目から474番目までのアミノ酸 配列を有するペプチドおよび配列番号1の122番目から474番目 までのアミノ酸配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質、
 - (5)配列表配列番号1の1番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドおよび配列番号1の121番目および(または)122番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質、
- 15 (6)配列表配列番号1の1番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドおよび配列番号1の355番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質、
 - (7)配列表配列番号1の121番目および(または)122番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドおよび配列番号1の355番目から474番目までのアミノ酸配列を有するペプチドからなる二量体タンパク質、および

それらの混合物

5

10

20

からなる群から選択されるHMWヒトMP52と命名されたタンパク質。

2. 配列表配列番号1に示す少なくとも721番目から2145番目までのDNA配列を含有するDNAを適当な宿主細胞に導入し、そして該DNA-配列の発現およびタンパク質形成を可能とする条件下で宿

主細胞を培養することからなる請求項1記載のHMWヒトMP52の 生産方法。

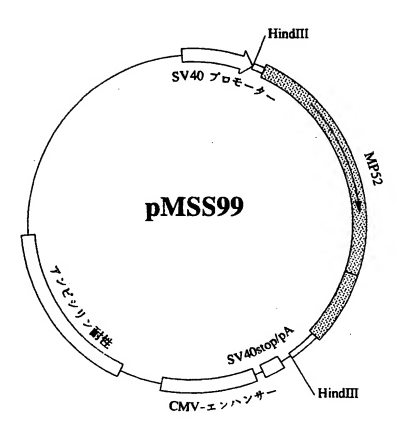
- 3. 請求項1記載のHMWヒトMP52の少なくとも1種を活性成分として含有する医薬組成物。
- 5 4. 整形外科的再構築、骨移植、美容外科または人工歯根に使用するための請求項3記載の医薬組成物。
 - 5. 骨形成、骨、軟骨、結合組織、皮膚、粘膜、上皮または歯の損傷の 治療または予防を促進するため、人工歯根での適用のため、および創 傷治癒および組織再生過程での適用のための請求項3記載の医薬組成
- 10 物の使用。
 - 6. 骨粗鬆症または骨折の治療のための請求項3記載の医薬組成物の使用。

15

20

25

第 1 図



BEST AVAILABLE COPY

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/02065

		FC1/0	P96/02065			
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int. C1 ⁶ C12N15/12, C07K14/ (C12P21/02, C12R1:	911		A61K38/17 //			
According to International Patent Classification (IPC) or to B. FIELDS SEARCHED	both national classification ar	nd IPC				
The state of the s						
Minimum documentation searched (classification system follow Int. C16 C12N15/12, C07K14/	51, C12P21/02, C					
Documentation searched other than minimum documentation to	.*					
Electronic data base consulted during the international search (r WPI, WPI/L, BIOSIS PREVIEWS,	ame of data base and, where pra CAS ONLINE	cticable, search te	rms used)			
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVAN	Т					
Category* Citation of document, with indication, wh			Relevant to claim No.			
X/Y Biochem. Biophys. Res. Control Hotten et al., (1994), pp. 646, p. 650	ommun., <u>204</u> (2), 646-652, parti	Gertrud cularly	1, 2/1-4			
February 16, 1995 (16. 0) & DE, 4420157, A1 & AU,	Biotechnologischen en Twicklung von Pharmakambh), February 16, 1995 (16. 02. 95) & DE, 4420157, A1 & AU, 9474986, A & ZA, 9405992, A & EP, 713529, A1					
States of America).	States of America), May 17, 1996 (17. 05. 96)					
School of Medicine).	School of Medicine), July 21, 1994 (21. 07. 94)					
Further documents are listed in the continuation of Box	C. See patent fam	ily annex.				
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not consid to be of particular relevance 	"T" later document publis date and not in confli the principle or theor	ict with the applicat	ational filing date or priority tion but cited to understand evention			
"E" earlier document but published on or after the international filing "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or whic cited to establish the publication date of another citation or o	th is considered novel or step when the docum	cannot be consider tent is taken alone	aimed invention cannot be ed to involve an inventive			
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means						
"P" document published prior to the international filing date but later the priority date claimed	"&" document member of	f the same patent fa	mily			
Date of the actual completion of the international search October 18, 1996 (18. 10. 96)	Date of mailing of the int October 29					
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer					
Japanese Patent Office	Androtized officer					
Facsimile No.	Telephone No.					
orm PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/02065

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following	reasons:
1. X Claims Nos.: 5, 6 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 5 and 6 are considered to be methods for treatment of the human animal body by surgery or therapy, as well as diagnostic methods, and thus r to a subject matter which this International Searching Authority is not requ under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of Regulations under the PCT, to search. 2. Claims Nos.:	elates ired,
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	to such
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule	6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report cov searchable claims.	ers all
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite pa of any additional fee.	yment
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	report
No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search represented to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	oπ is
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
No protest accompanied the payment of additional search fees.	

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl⁶ C12N15/12, C07K14/51, C12P21/02, C12N5/10, A61K38/17 // (C12P21/02, C12R1:91)

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl⁶ C12N15/12, C07K14/51, C12P21/02, C12N5/10, A61K38/17

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) WPI, WPI/L

BIOSIS PREVIEWS

CAS ONLINE

\sim	用油十	7 1	L COO W	مد ح	7
C.	奥理 9	૱ ⟨	こがめ	りれ	る文献

引用文献の		
		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X/Y	Biochem. Biophys. Res. Commun. , 204(2), Gertrud Hotten et al., (1994), p. 646-652 特にp. 646, p. 650	1, 2/1-4
Y	WO, 95/04819, A 1 (BIOPHARM GESELLSCHAFT ZUR BIOTECHNOLOGISCHEN EN TWICKLUNG VON PHARMAKAMEH) 16.2月.1995(16.02.95) & DE, 4420157, A 1 & AU, 9474986, A & ZA, 9405992, A & EP, 713529, A 1 & CZ, 9600357, A 3	1 – 4
P, A	WO, 96/14335, A 1 (THE GOVERNMENT OF THE UNITED STATES OF AMERICA) 17.5月.1996(17.05.96) & AU, 9511202, A	1-4
A	WO, 94/15949, A1 (JOHNS HOPKINS UNIVERSITY SCHOOL OF MEDICINE) 21.7月.1994(21.07.94) &EP, 690871, A1	1-4

C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献

の日の後に公表された文献

- 「丁」、国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

国際調査を完了した日	18. 10. 96	国際調査報告の発送日 29.10.96						
国際調査機関の名称及びあ 日本国特許庁(I 郵便番号10	SA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 寮藤 真由美 印						
	が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3448						

第1欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの1の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. X 請求の範囲 5、6 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
請求の範囲5、6は、人又は動物の身体の手術又は治療による処置方法および診断方法であると考えられ、 PCT17条(2)(a)(i)及びPCT規則39(iv)の規定により、この国際調査機関が調査をすることを 要しない対象に係るものである。
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 同請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの2の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1. □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. □ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から英議申立てがあった。 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。